BEST AVAILABLE COPY

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出頗公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-22013

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和63年(1988) 1月29日

A 61 K

B-6742-4C F-6742-4C

3 3 6

寒蒼蹈求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

の発明の名称 眼内投与組成物及びその使用方法

> の特 頭 昭62-103389

@出 願 昭62(1987) 4月28日

砂1986年4月28日砂米国(US)砂856390 優先権主張

母発 明 者 ナンシィ・ケラー アメリカ合衆国カリフオルニア州94301パロアルト・ウェ

ブスターストリート 2144

②発 明者 オレスト・オレジニク アメリカ合衆国カリフオルニア州95129 サンホセ・ボリ

ナドライブ 4433

⑫発 阴 夹 マーク・バリイ・アベ アメリカ合衆国マサチユセツツ州01810 アンドーバー・

フィリップスストリート 26

砂出 願 人 アイオーラブ。インコ アメリカ合衆国カリフオルニア州91711クレアモント。ア ーポレーテツド

イオーラブドライブ 500

弁理士 小田島 平吉

. 🟻 ・明

1. 強弱の名称

題内投与組成物及びその使用方法

- 2. 特許的求の冠囲
- 1. 資射化合物又はその気象の設別的に許容で eる塩及び

骶科学的に許容でもる、無忌の粘度上昇性多額 の水溶液から成る、劉切故出性財可能限内投与組 成物.

- 2. 越多雄はヒアルロン鼠である、特許開来の 原田第1項記憶の組成物。
- 3. 数多辑は750,000未約の分子型を有 するヒアルロン酸である、特許約束の原因筋1項 記載の組成物。
- 4. 敵多額はヒアルロン酸と嗷取コンドロイチ ンの混合物である、特許鋼水のほ囲第1項配吸の 俎皮物.
- 5. 級蔑別化合物は炎症抑刷剤である、特許的 求の処置第1項記憶の組成物。
 - 6、該滋利化合物はステロイドである、特許額

求の位田第5項記録の進成物。

- 7. 敵政剤化合物はデクサノダゾーンりん酸ナ トリウムである、特許網束の庭歴第5項記録の組
- 8. 敵庭剤化合物は抗生物質である、特許胡求 の毎囲第1項記録の組成数。
- 9. 特許的取の同盟第1項記銭の制御放出投与 俎成物を目の中に朝子体内的に住射することを特 徴とする、目の内部への及物の投与方法。
- 3. 税期の禁制な税期

翌明の野景

発明の分野

本税明は茲むの匹内投与に関し、そらに詳細に は目の内部への駆励の役与のための組成物に関す るものである。

従来の方法の記述

目の内部の雄説中で超る病気の治療は医師に対 し困難な問題を提起する。組織の多くは、もわめ て恐匐であって、外科的な処理によって俗を受け やすく、且つ惑物による憤嫉もまた、多くの風の

組織は必ずしも多くの血液の供給を受けないから、やはり困難である。特に、燃烧の病機に対して抗生物質を供与することが困難である細菌性エンドフタルミチス(endophthaloitis)の場合に大きな困難に直面する。

それ故、十分な食の変物が全身的循環を選じて 取内の目標組織に逆することを期待する全身的投 与によって、又は、十分な変物が拡放及び/又は 局所循環によって目標組織に逆することを期待し て、たとえば、点ux 変又は飲存の形態で、局所的 に投与することによって、眼病の治療に対して茲 勧を供与することは、好称合なことである。

明らかに、これらの方法は、それぞれ欠点を有している。多くの目の雄雄、たとえば角膜、引子体など、への裁別化合物の血液からの設設は効平的ではないから、全身的循環を通じての限病薬の投与は、体のどこかに望ましくない団作用を研発するおそれがある、薬剤化合物の比較的高い血中退度を必要とする。同様に、局所的に投与した薬物の目の表面から内部雄雄への家移は非効率的で

に注射を行なうことを好まない。

それ故、何回もの注射を必要とすることなく、 一回の効率的な注射手段によって目の内部に薬物 を供給するための方法に対する娶望が存在し続け ている。

発明の要約

この目標は、ここに、 取科学的に許容で 2 る、 無毒の、 粘皮上昇性多期を含有する、 茲別化合物 又はその製剤的に許容で 2 る無毒の塩の水溶液か ち 成る注射可能な組成物によって違成された。

かくして、本発明の目的は限内投与形盤を提供することにある。

もう一つの目的は凝剤化合物の持続的な放出の 可能な限内投与形型を提供することにある。

また別の目的は多額を混入する風内投与形態を 提供することにある。

本発明のその他の目的は以下の説明によって明 白となるであろう。

本発明及び好談具体例の詳細な説明

本発明の取内投与組成物は、治療すべき組織と

あるばかりでなく、涙によって沈い去られる傾向 もある。それ故、局所的に投与した薬物は双選な 有効作を示さない。

恐刑が拡散及び局所的が現によって目の所望部位に違することをめざして、服扱部への住射によって目に發剤を投与することも行なわれている。この方法は狭微の浸出作用による爽剤の一部の損失を避けることができるが、局所投与のその他の欠点はまぬかれない。

接触をせて又は可能な限り近くで、眼球内に性入する。 本発明の粘例な投与組成物は、注射部位からそれ自体で拡散し去ることはなく、且つその粘度は凝剤が注射部位から拡散し去ることを妨げる。 むしろ、 本発明の組成物は注射した投与物から目 根盤への繋剤の凝散な拡散を許し、それによって の数に対する非粘稠薬剤を用いる過常の注射よ りも长い時間にわたって治療上有効な薬剤の投与 強を目標組織に提供するように、創御した薬物の 放出を密契にする。

本現明の組成物の粘度増大性多額成分は、販内 環境中に導入するときに不利な反応を生じること がない任意の多額とすることができる。特に、多 割は、取り恐いている組織に対する必従的な損傷 を伴なって、有機体による免疫応答を引き起す抗 駅であってはならない。好遊な粘度上昇性多額は ヒアルロン酸であるが、これはD-グルクロン酸 とN-アセチル-D-グルコサミンの天然に生じる 重合体である。ヒアルロン酸は緊帶、硝子体液、 が液、堆箱のとさかなどのような動物超級中に、 且つまた、たとえばグループA及びC幣血性選択 球隊のような、ある種の母菌中に怒められる。 そ れは一般に紛帯又は雄鶏のとさかから工数的な規 根で収得することができる。天然に存在する形合 体の分子負は、単風の原料と方法に依存して、約 50.000万至約8,000,000の鐚囲であ る。使用することができるヒアルロン鼠の1殻は、 パタズの米国特許第4,141,973号中に開示 したようにして何以をれる組結弁、非央症住ヒア ルロン酸である。特に好過なヒアルロン酸は、突 質的に電解質を含有していない、等張水溶液中に 招解する、750,000未満の分子母を有する 超投粹重合体である。このような審叡は、卒発明 の組度物の有利な効果を迅度するために十分な高 い粘皮を有しており、且つ異原に、爽豆的にそれ よりも高い分子母を有するヒアルロン鼠の溶放に 匹敵する粘度を有しているが、これは過常の塩化 ナトリウムとりん酸塩低研留所買と共に処方する ことかできる。

本発明の服内投与組成物は、組成物を住入する

トン、ペンシルバニア(1980)、1123-1 146頁中に記されている抗生均質の説明中に認めることができる。

本犯明の組成時の風内注射によって有効に治療 することができる別の状態は肌内炎症、たとえば、 よどう販炎、である。炎症状質の治療のためには 本発明の組成物は炎症抑例延衛、たとえば、ステ ロイド又は非ステロイド免症抑制蒸むを含有する。 表症治療のために本発明の組成な中で使用する及 物のほは残物の選択及び目の内の炎症の程度と位 選に依存して異なる。 本発明の組成的中で使用す べな炎症抑制臭物の遊択とその畏度は、熟苡した 医者の過常の能力内にある。適当な炎症抑制ステ ロイドは"レミントンの 図剤の炎酔"、 A. オーソ ル間、第16版、マック出版(株)、イーストン、 ペンシルパニア(1980)、901~912页中 に挙げてあるものの中に見出すことができる。非 ステロイド系炎症抑制薬物は同部中の912~9 13页に見出すことができる。典型的なステロイ ド為炎症抑制製物はデクサメタゾーン、ベクロメ

部位からのその内に含まれる薬物の変質的な拡放 を防ぐために十分な粘度を有していなければならない。いうまでもなく、正確な粘度は限定的では なく、熟顔した医者は、膜内護剤組成物中に多か れ少なかれ多額を提入することによって、所望の 粘度を避択することができる。

タゾーン、ペータメタゾーンなどを包含する。 典型的な非ステロイド 承央証抑 制度物 はインドノタシン、イブブロフエンなどを包含する。

次いで、通常の等限女塩水器剤と本見明の組成物を使用する注射薬による與内薬物の効能を比較する以下の突旋例によって、本発明を例証する。 実施例は例証のためであるに過ぎず、特許請求の 範囲によってのみ規定する本発明の範囲を限定す るものとして解釈すべきではない。

寒 烙 例

この実施例は本発明の組成物中で投与した場合 のデクサノタゾーンの炎症抑制効果を通常の食塩 溶液中でそれを投与した場合と比較して派す。

目の投舵状態を、以下の手順によって、ニューシーランド白ウサギに生じさせた。体重2.2~3.6kgのウサギを用いた。それらのウサギを、2日間で1日に3回与える皮下注射によって、ウシの血精アルブミン蛋白質に対し増添させた。及後の増強技与の3日後に、各動物の一方の目を、抗級の個子体内注射によって欝発させた。注射前

に目に麻酔をかけ、風味の背部を露出させて、0.1 olのハミルトン注射器から30 アーシの針によって硝子体の中心部中に0.05 olの抗原浴液を注射した。外部服筋系及び認められることができる血管を期すことがないように、注意を払った。

北がによる硝子体内誘発に対して増感したウサギの免疫反応の結果は、通常のスリットランプを用いる目の校及によって阅察し且つ評価することができる虹彩の炎症である。誘発の24時間後にスリットランプによって目を検査して、認められる虹彩血管の充血と虹彩の存在に基づい、数物を虹彩の評価値を立ってがかけたが、使って、各実験に対して、その実験のためのグループ中の初期平均虹彩評価値は同様であった。初期評価及びグループへの動物の類別後に、治療を開始した。

炎症をスサロイド炎症抑制薬物デクサノタゾーンの投与によって治療した。1グループは0.1 %の温度を有する市販の感濁液としてのデクサノ

対する投与量応答を表わし、粘稠盛合体溶液中で 役与したデクサノタゾーンが負塩溶液中で投与し たデクサノタゾーンによって生じる改哲と比咬し て、炎症を生じた目の状態の実質的に向上した改 普を与えることを示している。 第2回は弱 最前と 対比した7日後のIOPを表わし、航側盛合体溶 波中でデクサメタゾーンを投与するときに、符に 比較的高い用量水準において、正常値への服内圧 (10円)の回復が一層良好であることを示してい る。第3図は7日後の水性体級中の蛋白質温度を 表わし、水性体液中の蛋白質の量が、重合体溶液 中でデクサメタゾーンを投与した場合に、突貫的 に低下することを示している。最後に、第4図は、 7日後の水性体液中の PMN 数を設わし本発明の 粘稠近合体含有投与肌皮動中で投与する場合に、 体徴中のPMNの故が低下することを示している。

本苑明を以上において十分に説明したが、本発明の精神又は本質的な特性から逸脱することなく、他の特定的な形態又は変更を具体化することができるということを了解すべきである。それ故、上

タゾーンの局所投与で拍扱した。

生理的食塩溶液(対照)、食塩水中のデクサノダ ゾーンりん酸ナトリウム、又は注射的限の粘度を **実質的に増大させるべき量のヒアルロン酸を含有** する水溶液中のデクサノタゾーンりん設ナトリウ ムの硝子体内性射によって治療した。性射は0. 1 ローハミルトン住射器から30ゲージ針により限 破貨部を通じて硝子体の中心部に対して徐々に行 なった。程々の用量水準、すなわち、食塩水中の デクサメタゾーンに対しては50ミクログラム、 125ミクログラム、250ミクログラム及び5 00ミクログラム、また返合体裕胶中のデクサノ タゾーンに対しては50ミクログラム、100ミ クログラム、200ミクログラム又は500ミク ログラムを与えた。虹形の評価値と眼内圧を、跨 発の28、48、72、96時間及び7日後に砂 定した。誘発の7日後に水性体液蛋白製造度及び 多形核白血球(PMN)評価値を測定した。

突験の結果を第1~4回に示す。第1回は虹形 炎症の、1回の領子体内デクサノクソーン注射に

記の具体例は、あらゆる点で例証的なものであって限定的なものとみなすべきではなく、上記の観明ではなく特許解求の処理によって示す本発明の処理、及び特許翻求の処理の同効物の意義と透明内に入るすべての変更は、本発明中に包含すべきものとする。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は、実施例の実験の7日間にわたる、食塩対限と対比した、試験評価値の全体的な改善を示す。

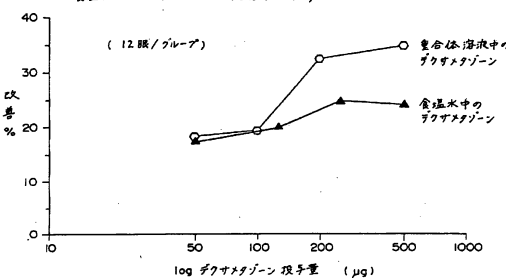
第2 図は、誘発前の限内圧(IOP)に対しての7日後の相対限内圧を示す。

第3 図は、7日後の水性体額中の蛋白質濃度を 示す。

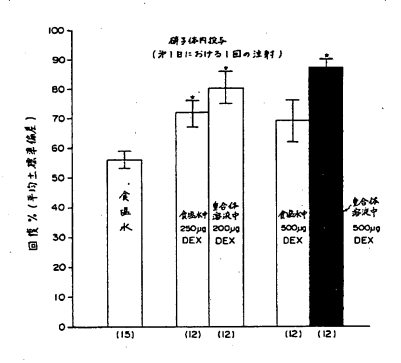
第4四は、7日後の水性体液中の多形核白血球 (PMN)の数を示す。

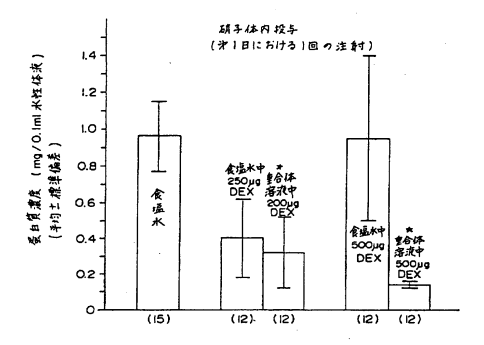
特許出版人 アイオラブ・インコーポレーテッド 代 壁 人 弁理士 小田島 平 音展調響 第一図

食塩水対照 e比較 (た全体的 改善 (1~7 B) %



第2図





第4図

